

Протокол № 8
об итогах закупок реагентов для ИФА и ПЦР способом из одного источника

г. Нур-Султан

15 часов 30 минут
«20» ноября 2022 года

Организатор закупок ГКП на ПХВ "Многопрофильная городская больница № 3" акимата города Нур-Султан, находящееся по адресу: г. Нур-Султан, ул. А. Молдагуловой, 28 провел закупки в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи в соответствии с требованиями главы 10 Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг утвержденные Постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 (далее - Правила).

Обоснование применения осуществления закупа способом из одного источника - необходимость исполнения требований подпункта 4, пункта 105, Главы 10 Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг утвержденные Постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 (далее - Правила).

1. Наименование, краткое описание лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг:

2. *Указано в приложении № 1 к протоколу (Прилагается).*

3. Наименование и местонахождение потенциального поставщика, с которым предполагается заключить договор закупа:

№	Наименование потенциального поставщика	Адрес
1	ПК «Витанова»	г.Караганда, ул.Абая, 71

4. Комиссия по результатам оценки и сопоставления путем открытого голосования
РЕШИЛА:

- 1) Признать ценовое предложение ПК «Витанова» соответствующей требованиям, установленным главами 3 и 4 настоящих Правил;
- 2) Общая сумма договора по лоту № 1-54 составляет – 36 131 900 тенге 00 тиын (тридцать шесть миллионов сто тридцать одна тысяча девятьсот тенге ноль тиын);
- 3) Заказчику – закупки ГКП на ПХВ "Многопрофильная городская больница № 3" акимата города Нур-Султан, находящееся по адресу: г. Нур-Султан, ул. А. Молдагуловой, 28 - заключить договор в течение пяти календарных дней со дня подведения итогов способом из одного источника направляет потенциальному поставщику подписанный договор

закупа или договор на оказание фармацевтических услуг, составляемый по формам, утвержденным уполномоченным органом в области здравоохранения, согласно Правил.

Председатель:

Ким Николай Ардальонович

Руководитель по клинической службе;

Члены комиссии:

Куанышбаева Алия Муратовна

Руководитель сестринской службы;

Касенова Дина Ахметовна

Заведующая аптекой;

Кусаинова Асия Салаватовна

Бухгалтер;

Тажигаев Куаныш Болатович

Руководитель административного правового отдела

Секретарь

Абдушев Даулетбек Серикович

Менеджер по государственным закупкам

№ п/п	Наименование товара	Техническое описание	Ед. изм.	Кол-во	Цена	Сумма	ПК "Витанова"
1	Набор реагентов для выявления ДНК Candida albicans методом ПЦР в режиме реального времени	<p>Набор реагентов для определения ДНК Candida albicans методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц KFF. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Планшетов. Наборы на выделение должны иметь общий протокол амплификации. Чувствительность (предел обнаружения) - выделение 100 копий ДНК Candida albicans в пробе. Специфичность выявления ДНК Candida albicans (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации. 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «IQ iCycler», «CFX96», «CFX96b», «DT-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «IQ iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «RealBest Диагностика», поставляемую по запросу вместе с наборами, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учёту результатов, позволяет экспортировать результаты в виде таблицы в Microsoft Excel. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизируемая – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической плёночной или стрипированными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	25	55 300,00	1 382 500,00	54 750,00
2	Набор реагентов для одновременного выявления ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов методом ПЦР в режиме реального времени	<p>Набор реагентов для определения ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц KFF. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Планшетов. Наборы на выделение должны иметь общий протокол амплификации. Чувствительность (определение 100 копий ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов в пяти образцах) - 100 %. Специфичность определения ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) - 100 %. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации. 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «IQ iCycler», «Q5 iCycler», «CFX96b», «DT-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «IQ iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «RealBest Диагностика», поставляемую по запросу вместе с наборами, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учёту результатов, позволяет экспортировать результаты в виде таблицы в Microsoft Excel. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизируемая – 96 пробирок (12 стрипов по 8 пробирок). Набор дополнительно комплектуется оптической плёночной или стрипированными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	25	61 000,00	1 525 000,00	60 390,00
3	Набор реагентов для выявления ДНК Chlamydia trachomatis методом ПЦР в режиме реального времени	<p>Набор реагентов для определения ДНК Chlamydia trachomatis методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц KFF. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Планшетов. Наборы на выделение должны иметь общий протокол амплификации. Чувствительность (выделение 100 копий ДНК в пяти образцах): 100 %. Специфичность: по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов — 100 %. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации. 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «IQ iCycler», «Q5 iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «IQ iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «RealBest Диагностика», поставляемую по запросу вместе с наборами, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учёту результатов, позволяет экспортировать результаты в виде таблицы в Microsoft Excel. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизируемая – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической плёночной или стрипированными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	50	55 300,00	2 765 000,00	54 750,00

4	<p>Набор реагентов для определения ДНК <i>Mycoplasma hominis</i> методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц KFF. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Плашкетов. Наборы на выявление должны иметь общий протокол амплификации. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК <i>Mycoplasma hominis</i> в пробе. Специфичность выявления ДНК <i>Mycoplasma hominis</i> (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек. Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)эр, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «RealBest Диагностика», поставляемую по запросу вместе с наборами, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учёту результатов, позволяет экспортировать результаты в виде таблицы в Microsoft Excel. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальной (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл. Готовая реакционная смесь для ПЦР (ПРС), лиофилизованная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой или стрипированными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	50	55 300,00	2 765 000,00	54 750,00
5	<p>Набор реагентов для определения ДНК вируса папилломы человека 16 и 18 типов методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц KFF. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Плашкетов. Наборы на выявление должны иметь общий протокол амплификации. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК ВПЧ в пробе. Специфичность выявления ДНК ВПЧ (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек. Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «HEX», «ROX». Определение Ct возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)эр, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «RealBest Диагностика», поставляемую по запросу вместе с наборами, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учёту результатов, позволяет экспортировать результаты в виде таблицы в Microsoft Excel. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальной (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл. Готовая реакционная смесь для ПЦР (ПРС), лиофилизованная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой или стрипированными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	25	72 000,00	1 800 000,00	71 280,00
6	<p>Набор реагентов для определения ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц KFF. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Плашкетов. Наборы на выявление должны иметь общий протокол амплификации. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> в пробе. Специфичность выявления ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек. Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)эр, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «RealBest Диагностика», поставляемую по запросу вместе с наборами, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учёту результатов, позволяет экспортировать результаты в виде таблицы в Microsoft Excel. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальной (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл. Готовая реакционная смесь для ПЦР (ПРС), лиофилизованная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой или стрипированными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	50	55 300,00	2 765 000,00	54 750,00

7	<p>Набор реагентов для определения ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i> методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц KFF. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Пластишетов. Наборы на выделение должны иметь общий протокол амплификации. Чувствительность (предел обнаружения) - выделение 100 копий ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i> в пробе. Специфичность выявления ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i> (по стандартной панели предприятий отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 20 сек), 60°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct возобудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ5 iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «RealBeet Диагностика» (ЗАО «Вектор-Бест»), поставляемую по запросу вместе с наборами, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учёту результатов, позволяет экспортировать результаты в виде таблицы в Microsoft Excel. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизованная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой или стрипированными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	50	35 300,00	2 765 000,00	54 750,00
8	<p>Набор реагентов для определения ДНК цитомегаловируса методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль; Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц KFF. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Пластишетов. Наборы на выделение должны иметь общий протокол амплификации. Чувствительность выявления 100 копий ДНК в пяти образцах: 100 %. Специфичность: по стандартной панели предприятий отрицательных ДНК-экстрактов — 100 %. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct ЦМВ, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ5 iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «RealBeet Диагностика», поставляемую по запросу вместе с наборами, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учёту результатов, позволяет экспортировать результаты в виде таблицы в Microsoft Excel. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизованная – 96 пробирок (12 стрипов по 8 пробирок). Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой или стрипированными крышками. Каждый флакон с реагентами имеет цветовую идентификацию. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	25	61 000,00	1 525 000,00	60 390,00
9	<p>Набор реагентов для дифференциального выявления ДНК <i>Chlamydia trachomatis</i> и ДНК <i>Mycoplasma genitalium</i> методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК <i>Chlamydia trachomatis</i> и ДНК <i>Mycoplasma genitalium</i> в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль; Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц KFF. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Пластишетов. Наборы на выделение должны иметь общий протокол амплификации. Чувствительность (выявление 100 копий ДНК в пяти образцах): 100 %. Специфичность: по стандартной панели предприятий отрицательных ДНК-экстрактов — 100 %. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 20 сек), 60°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «HEX», «ROX». Определение Ct по каналам детекции, вычисление (Ct ВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ5 iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «RealBeet Диагностика», поставляемую по запросу вместе с наборами, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учёту результатов, позволяет экспортировать результаты в виде таблицы в Microsoft Excel. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизованная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой или стрипированными крышками для флаконов с контрольными образцами. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	30	94 100,00	2 823 000,00	93 160,00

10	<p>Набор реагентов для выявления ДНК <i>Gardnerella vaginalis</i> методом ПЦР в режиме реального времени</p>	<p>Набор реагентов для определения ДНК <i>Gardnerella vaginalis</i> методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц KFF. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Пластишетов. Наборы на выявление должны иметь общий протокол амплификации. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК <i>Gardnerella vaginalis</i> в пробе. Специфичность выявления ДНК <i>Gardnerella vaginalis</i> (по стандартной панели предприятий отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «RealBest Диагностика», поставляемую по запросу вместе с набором, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учёту результатов, позволяет экспортировать результаты в виде таблицы в Microsoft Excel. Комплектированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется универсальной (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл. Готовая реакционная смесь для ПЦР (ПРС), лиофилизированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой или стрипированными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	50	55 300,00	2 765 000,00	54 750,00
11	<p>Набор реагентов для выявления ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> методом ПЦР в режиме реального времени</p>	<p>Набор реагентов для определения ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора. В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Выделение ДНК (РНК) должно производиться на процессоре магнитных частиц KFF. Наборы на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Наборы адаптированы для работы с Генератор Пластишетов. Наборы на выявление должны иметь общий протокол амплификации. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> в пробе. Специфичность выявления ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> (по стандартной панели предприятий отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «RealBest Диагностика», поставляемую по запросу вместе с набором, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учёту результатов, позволяет экспортировать результаты в виде таблицы в Microsoft Excel. Комплектированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется универсальной (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл. Готовая реакционная смесь для ПЦР (ПРС), лиофилизированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой или стрипированными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	50	55 300,00	2 765 000,00	54 750,00
12	<p>Транспортный раствор Для транспортировки и хранения клинического материала из биоптатов и соскобов эпителиальных клеток со уретры, влагалища, задней стенки цервикального канала, слизистой цервикального канала, гортани и др для последующего выявления возбудителей инфекционных заболеваний методом ПЦР с гибридно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени. Характеристика набора. Транспортирующий раствор представляет собой изотонический водно-солевой буферный раствор с добавлением консерванта, способствующий сохранности биопроб. Количество тестов: 200. Комплектиация набора. Транспортирующий раствор – 200 пробирок по 1000 мкл. Хранение биопроб. Приготовленные биопробы могут храниться при комнатной температуре до 2 суток. при (2-8)°С до 2 недель, при температуре минус 20°С и ниже до 2 месяцев. Повторное замораживание-оттаивание проб не допускается. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 24 месяца. Остаточный срок годности при поставке - не менее 60 % от срока годности, указанного на упаковке.</p>	набор	50	19 500,00	975 000,00	19 310,00	

13	<p>Набор реагентов для выделения ДНК на магнитном штативе (без использования центрифуги) из мочи, сыворотки (плазмы) крови, а также соскобов эпителиальных клеток со слизистых для последующего анализа методом ПЦР в режиме реального времени 96 определений</p>	<p>Набор реагентов для выделения ДНК из клинических образцов. Характеристика набора: Принцип действия набора «RealBlast ДНК – экстракция 3» состоит в температурной обработке пробы многокомпонентным лизирующим раствором, разрушающим комплексы нуклеиновых кислот с белками, с последующей сорбцией на магнитные частицы, покрытие силикагелем, спиртовой отмывкой и элюцией. Полученные пробы служат для проведения реакции амплификации выбранного фрагмента ДНК с детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени. Набор предназначен для выделения ДНК на станции автоматической пробоподготовки King Fisher Flex. Тест на отсутствие ингибирования и эффективность выделения ДНК Silymudia trachomatis, 100%. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Биологический материал: моча, сыворотка (плазма) крови, эпителиальные клетки (сосиски, мазки). Объем анализируемого образца: 100 мкл. Объем элюции: 200 мкл, 600 мкл. До 12 независимых процедур выделения (по 8 проб в каждой). Время выделения: 16 проб за 40 минут. Комплектация набора: лизирующий раствор – 6 фл. по 10 мл; раствор для отмывки – 6 фл. по 20 мл; элюирующий раствор – 6 фл. по 12 мл; сорбент (суспензия магнитных частиц) – 2 фл. по 1 мл; внутренний контрольный образец (ВКО) (лифилизованный концентрат) – 3 фл. раствор для восстановления контрольных образцов (РВК) – 1 фл., 4 мл; отрицательный контрольный образец (ОКО) – 2 фл. по 1 мл. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	50	18 000,00	900 000,00	17 820,00
14	<p>Набор реагентов для быстрого (15 минут) выделения ДНК из соскобов эпителиальных клеток 100 определений</p>	<p>Набор реагентов для выделения ДНК из соскобов эпителиальных клеток. Характеристика набора: После того, как биологическая проба в транспортном растворе доставляется в лабораторию, аликвота переносится в пробирку с лизирующим раствором. Прогрев пробы (термолизис) при 98°С в лизирующем растворе приводит к лизису клеток и выходу ДНК в раствор. После этого проба готова к постановке реакции ПЦР. Количество определений: 100 определений, включая контроль. Биологический материал: эпителиальные клетки (сосиски, мазки), моча, слюна. Объем анализируемого образца: 300 мкл в транспортной пробирке. Объем готовой к ПЦР пробы: 600 мкл. Позволяет провести до 8 независимых процедур выделения (по 6 проб в каждой). Время выделения: 20 минут. Тест на отсутствие ингибирования - 100%. Эффективность выделения: ДНК Silymudia trachomatis, 100%. Комплектация набора: Транспортный раствор – 100 проб. по 300 мкл; лизирующий раствор с ВКО – 100 проб. по 500 мкл; Отрицательный контрольный образец (ОКО) – 2 фл. по 1 мл. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	25	26 100,00	652 500,00	25 840,00
15	<p>ВПГ 1,2 — IgG (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса. Характеристика набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса G к вирусу простого герпеса за счет их взаимодействия с очищенным антигеном, сорбированным на поверхности лунки планшета. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного количества определений: набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контрольные образцы, допускается 12 независимых постановок ИФА по 8 образцов, включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Специфичность выявления иммуноглобулинов класса G к ВПГ 1 и 2 типов составляет 100%. Чувствительность выявления иммуноглобулинов класса G к ВПГ 1 и 2 типов составляет 100%. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разбавной с иммобилизованными антигенами ВПГ – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 1,5 мл; слаболожительный контрольный образец (К-слаб) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 3,0 мл; конъюгат антител к IgG человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) – 2 фл. по 28 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РРС) – 1 фл., 12 мл; раствор тетраметилбензидамина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; разведения сывороток (РПС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фл., 12 мл; раствор тетраметилбензидамина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; планшет для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объемам образцов, реагентов и времени инкубации идентична с методикой набора для определения ЦМВ IgG и IgM, ВПГ 1, 2 типов IgM. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	3	47 600,00	142 800,00	47 130,00
16	<p>ВПГ — IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа. Характеристика набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса M к вирусу простого герпеса за счет их взаимодействия с очищенным антигеном, сорбированным на поверхности лунки планшета. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного количества определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Чувствительность выявления иммуноглобулинов класса M к ВПГ 1 и 2 типов – соответствует результатам определения набором IgM к ВПГ 1 и 2 типов требованиям стандартной панели предприятия – составляет 100%. Специфичность выявления иммуноглобулинов класса M к ВПГ 1 и 2 типов – соответствует результатам определения набором IgM к ВПГ 1 и 2 типов требованиям стандартной панели предприятия – составляет 100%. Диагностическая чувствительность: клинические исследования, проведенные на отрицательных образцах, показали 100% чувствительность (интервал 94–100%, с доверительной вероятностью 90%). Диагностическая специфичность: клинические исследования, проведенные на отрицательных образцах, показали 100% специфичность (интервал 94–100%, с доверительной вероятностью 90%). Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разбавной с иммобилизованными антигенами ВПГ (К-) – 1 фл., 3,0 мл; конъюгат моноклональных антител к IgM – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 12 мл; раствор тетраметилбензидамина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; раствор для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объемам образцов, реагентов и времени инкубации идентична с методикой наборов для определения ЦМВ IgG и IgM, ВПГ 1, 2 типов IgG. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	3	50 100,00	150 300,00	49 600,00

17	<p>Набор реагентов для иммуноферментного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к вирусу краснухи в сыворотке (плазме) крови человека. Характеристика набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса G к вирусу краснухи за счет их связывания с иммобилизованным на поверхности лунки планшета антигеном вируса краснухи. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Чувствительность: Минимальная достоверно определяемая концентрация IgG к вирусу краснухи 10 МЕ/мл. Специфичность выявления IgG к вирусу краснухи: 100% при проверке на сыворотках стандартной панели прелимпияции (СПП), содержащих и не содержащих IgG к вирусу краснухи. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованным на внутренней поверхности антигеном вируса краснухи – 1 шт.; калибровочные образцы, содержащие известные количества IgG к вирусу краснухи: 0, 10, 50, 200, 800 МЕ/мл – 5 фла. по 1,5 мл (калибровочные образцы аттестованы относительно WHO International Standard Anti Rubella Immunoglobulin, Human, NIBSC code: RUBI-1-94); контрольный образец с известным содержанием IgG к вирусу краснухи – 1 фла., 1,5 мл; конъюгат моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена – 1 фла., 13 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фла., 10 мл; раствор тетраметилбензидамина (раствор ТМБ) – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 фла., 12 мл; пенка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	3	56 000,00	168 000,00	55 440,00
18	<p>Набор реагентов для иммуноферментного и качественного определения иммуноглобулинов класса M к вирусу краснухи в сыворотке (плазме) крови человека. Характеристика набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса M к вирусу краснухи за счет их связывания с иммобилизованным на поверхности лунки планшета антигеном вируса краснухи. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Чувствительность: Минимальная достоверно определяемая концентрация IgM к вирусу краснухи 10 МЕ/мл. Специфичность выявления IgM к вирусу краснухи: 100% при проверке на сыворотках стандартной панели прелимпияции (СПП), содержащих и не содержащих IgM к вирусу краснухи. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованным на внутренней поверхности антигеном вируса краснухи – 1 шт.; калибровочные образцы, содержащие известные количества IgM к вирусу краснухи: 0, 10, 50, 200, 800 МЕ/мл – 5 фла. по 1,5 мл (калибровочные образцы аттестованы относительно WHO International Standard Anti Rubella Immunoglobulin, Human, NIBSC code: RUBI-1-94); контрольный образец с известным содержанием IgM к вирусу краснухи – 1 фла., 1,5 мл; конъюгат моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фла., 13 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фла., 10 мл; раствор тетраметилбензидамина (раствор ТМБ) – 1 фла., 13 мл; стоп-реагент – 1 фла., 12 мл; пенка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	3	59 000,00	177 000,00	58 410,00
19	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу. Характеристика набора: Метод определения основан на твердофазном иммуноферментном анализе. В лунках планшета при добавлении исследуемого образца во время первой инкубации происходит связывание иммуноглобулинов класса G (IgG) к ЦМВ с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на внутренней поверхности лунки и образование комплекса «антиген-антитело». Несвязавшийся материал удаляют отмывкой. Связавшийся антиген выявляют при инкубации с конъюгатом антител к IgG человека с пероксидазой хрена. После второй отмывки количество связавшегося конъюгата определяют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромогена – тетраметилбензидамина. Количество определений: набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контрольные образцы, допускается 12 независимых постановок ИФА по 8 образцов, включая контроль; Объем анализируемого образца: 10 мкл; Аналитические и диагностические характеристики: чувствительность по иммуноглобулинам класса G к ЦМВ составляет 100%; специфичность по иммуноглобулинам класса G к ЦМВ составляет 100%. Длительность анализа: 85 мин. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованным на внутренней поверхности лунки рекомбинантным антигеном ЦМВ, готовый для использования – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) на основе инaktivированной сыворотки крови человека, содержащий IgG к ЦМВ, готовый для использования – 1 флакон (3,0 мл); конъюгат – моноклональные антитела к IgG человека, конъюгированные с пероксидазой хрена, не содержащий IgG к ЦМВ, готовый для использования – 1 флакон (13 мл); 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 2 флакона (по 28 мл), раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 флакон (10 мл); раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 флакон (12 мл); раствор тетраметилбензидамина (ТМБ), готовый для использования – 1 флакон (13 мл); стоп-реагент, готовый для использования – 1 флакон (12 мл). Набор дополнительно комплектуется: пленками для заклеивания планшета – 2 шт.; ванночками для реагента – 2 шт.; наконечниками для пипеток на 5–200 мкл – 16 шт. по согласованию дополнительно поставляется: планшет для предварительного разведения исследуемых образцов. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объемам образцов, реагентов и времени инкубации идентична с методикой наборов для определения ЦМВ IgM, ВПГ 1, 2 типов IgM и IgG. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 9 месяцев. Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	3	47 500,00	142 500,00	47 030,00

<p>20</p> <p>ЦМВ- IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к цитомегаловирусу) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к цитомегаловирусу. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке или плазме крови человека специфические Ig M к ЦМВ за счет их взаимодействия с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на поверхности лунки стрипов. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена. Количество определений: набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контрольные образцы, допускается 12 независимых постановок ИФА по 8 образцов, включая контроли; Объем анализируемого образца: 10 мкл; Аналитические и диагностические характеристики: специфичность выявления иммуноглобулинов класса М к ЦМВ составляет 100%; чувствительность выявления иммуноглобулинов класса М к ЦМВ составляет 100%; Длительность анализа: 85 мин. Регистрация и оценка результатов: измерить величину оптической плотности растворов в лунках на спектрофотометре вертикального сканирования в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр в диапазоне 620–655 нм. Допускается измерение оптической плотности при длине волны 450 нм (выведение спектрофотометра на нулевой уровень («обла») осушествлять по воздуху). Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными на поверхности лунки рекомбинантным антигеном ЦМВ – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 1,5 мл, отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 3,0 мл; конъюгат моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фл., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т×25) – 2 фл. по 28 мл; раствор тетраметилбензидамина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для пипетки – 16 шт.; наконечники для пипетки – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объемам образцов, реагентов и времени инкубации идентична с методиками наборов для определения ЦМВ IgG, ВПГ 1, 2 типов IgM и IgG. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	<p>набор</p> <p>3</p> <p>50 100,00</p> <p>150 300,00</p> <p>49 600,00</p>	
<p>21</p> <p>Токсо — IgG (Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к Toxoplasma gondii) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к Toxoplasma gondii. Характеристики набора: метод основан на связывании специфических антител сыворотки крови с рекомбинантными антигенами T gondii, иммобилизованным на поверхности лунки планшета, а затем полученный комплекс связывается с конъюгатом моноклональных антител против IgG человека с пероксидазой хрена. Тетраметилбензидамин «антиген-антитело-конъюгат» выявляют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромогена – тетраметилбензидамина. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 10 мкл; Чувствительность: при проверке положительных сывороток СПП, содержащих Токсо-IgG, составляет 100%. Специфичность: при проверке отрицательных сывороток стандартной панели предприятия (СПП), не содержащих Токсо-IgG – 100%. Длительность анализа: 85 мин. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигенами Toxoplasma gondii – 1 шт.; контрольный образец, концентрация Токсо-IgG (34-46) МЕ/мл – 1 фл., 1,3 мл; калибровочные растворы с концентрацией Токсо-IgG 0, 10, 25, 50, 100, 200 МЕ/мл – 6 фл. по 1,3 мл; конъюгат моноклональных антител против IgG человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фл., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидамина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; планшет для предварительного разведения образцов – 1 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипетки – 16 шт.; пленка для заклеивания планшета – 2 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	<p>набор</p> <p>3</p> <p>45 400,00</p> <p>136 200,00</p> <p>44 950,00</p>	
<p>22</p> <p>Токсо — IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к Toxoplasma gondii) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к Toxoplasma gondii. Характеристики набора: метод основан на связывании специфических антител сыворотки крови с рекомбинантными антигенами M gondii, иммобилизованным на поверхности лунки планшета, а затем полученный комплекс связывается с конъюгатом моноклональных антител против IgM человека с пероксидазой хрена. Комплекс «антиген-антитело-конъюгат» выявляют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромогена – тетраметилбензидамина. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 10 мкл; Чувствительность: при проверке положительных сывороток СПП, содержащих Токсо-IgM, составляет 100%. Специфичность: при проверке отрицательных сывороток стандартной панели предприятия (СПП), не содержащих Токсо-IgM – 100%. Длительность анализа: 85 мин. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигенами Toxoplasma gondii – 1 шт.; контрольный образец, концентрация Токсо-IgM (34-46) МЕ/мл – 1 фл., 1,3 мл; калибровочные растворы с концентрацией Токсо-IgM 0, 10, 25, 50, 100, 200 МЕ/мл – 6 фл. по 1,3 мл; конъюгат моноклональных антител против IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; раствор для предварительного разведения образцов (РРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения образцов (РРС) – 1 фл., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидамина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; планшет для предварительного разведения образцов – 1 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипетки – 16 шт.; пленка для заклеивания планшета – 2 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	<p>набор</p> <p>3</p> <p>51 000,00</p> <p>153 000,00</p> <p>50 490,00</p>	

23	<p>Кандида – IgG – стрип (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к грибам рода <i>Candida</i> в сыворотке крови) 12x8</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к грибам рода <i>Candida</i> в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора. В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови в лунках стрипов с иммобилизованными антигенами <i>Candida albicans</i> происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антиген–антитело» на поверхности лунок. После добавления в лунки планшет конъюгата моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммунный комплекс. Интенсивность окрашивания пропорциональна концентрации IgG к антигену <i>Candida albicans</i> в анализируемом образце сыворотки (плазмы) крови. Количество определений – 100% (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Чувствительность и специфичность – 100% при проверке на сыворотках стандартной панели предприятия (СПП), содержащих и не содержащих иммуноглобулины класса G к <i>Candida albicans</i>. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигенами <i>Candida albicans</i> – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 1,5 мл, отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 1,5 мл, концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл, раствор тетраметилбензидамина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл, стоп-реагент – 1 фл., 12 мл, пенка для закисления планшета – 2 шт.; плашка для закисления планшета – 1 шт.; ванночка для реактивов – 2 шт.; наконечники для пипетки – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	3	54 700,00	164 100,00	54 160,00
24	<p>Мусорiplasma hominis - IgG - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Мусорiplasma hominis с использованием рекомбинантных белков) 12x8</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам <i>Mycosporlasma hominis</i> в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови в лунках стрипов с сорбированным рекомбинантным антигеном р120 <i>Mycosporlasma hominis</i> происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антиген–антитело» на поверхности лунок. После добавления в лунки планшета конъюгата моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммунный комплекс. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 20 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Чувствительность по СПП 100%, специфичность по СПП 100%. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантным антигеном р120 <i>Mycosporlasma hominis</i> – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 0,5 мл, отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 1 мл, конъюгат (антигена к IgG человека, меченные пероксидазой хрена) – 1 или 2 фл., 3 мл, раствор фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл, раствор тетраметилбензидамина (ТМБ) – 1 фл., 13 мл, стоп-реагент – 1 фл., 12 мл, пенка для закисления планшета – 3 шт.; ванночка для реактивов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	5	58 400,00	292 000,00	57 820,00
25	<p>Мусорiplasma hominis - IgA - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса А к антигенам Мусорiplasma hominis с использованием рекомбинантных белков) 12x8</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса А к антигенам <i>Mycosporlasma hominis</i> в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови в лунках стрипов с сорбированным рекомбинантным антигеном р120 <i>Mycosporlasma hominis</i> происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антиген–антитело» на поверхности лунок. После добавления в лунки планшета конъюгата моноклональных антител к IgA человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммунный комплекс. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 20 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Чувствительность по внутренней панели положительных образцов предприятия 100%, специфичность по внутренней панели положительных образцов предприятия 100%. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованным рекомбинантным антигеном р120 <i>Mycosporlasma hominis</i> – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 0,5 мл, отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 1 мл, конъюгат (антигена к IgA человека, меченные пероксидазой хрена) – 1 или 2 фл., 3 мл, разводящий буфер для сывороток (РБС) – 1 фл., 3 мл; разводящий буфер для сывороток (РБС) – 1 фл., 13 мл, раствор фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидамина (ТМБ) – 1 фл., 12 мл, стоп-реагент – 1 фл., 12 мл, пенка для закисления планшета – 3 шт.; ванночка для реактивов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	5	58 400,00	292 000,00	57 820,00

26	<p>антиталлидум — IgM (Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса М к <i>Тероплепа pallidum</i>) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса IgM к <i>Тероплепа pallidum</i>/ Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови и ликворе человека специфические антитела класса М к <i>Тероплепа pallidum</i> за счет их взаимодействия с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на поверхности лунок стрипов. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Чувствительность: на сыровотке стандартной панели предприятия (СПП), содержащих антитела к <i>Тероплепа pallidum</i>, 100 %. Специфичность: на сыровотке стандартной панели предприятия (СПП), не содержащих антитела к <i>Тероплепа pallidum</i>, 100 %. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами <i>Тероплепа pallidum</i> – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 0,5 мл, отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 0,5 мл, конъюгат (антигеновые антитела, конъюгированные с пероксидазой хрена) – 1 фл., 1,5 мл, раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3 мл, раствор для разведения сывоток и конъюгата (РСК) – 2 фл. по 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твинном (ФСБ-Тх-25) – 1 фл., 28 мл, субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фл., 13 мл, тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фл., 1,5 мл, стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклевывания планшета – 3 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт.; наклейки для пипетки – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	6	43 000,00	258 000,00	42 570,00
27	<p>антипаллидум- IgG (Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса G к <i>Тероплепа pallidum</i>) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса IgG к <i>Тероплепа pallidum</i>. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови и ликворе человека специфические антитела класса G к <i>Тероплепа pallidum</i> за счет их взаимодействия с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на поверхности лунок стрипов. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Чувствительность: по антигенам к <i>Тероплепа pallidum</i>, 100%. Специфичность: по антигенам к <i>Тероплепа pallidum</i>, 100%. Длительность анализа: 85 минут; Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами <i>Тероплепа pallidum</i> – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 0,5 мл, конъюгат (антигеновые антитела, конъюгированные с пероксидазой хрена) – 1 фл., 1,5 мл, раствор для разведения сывоток (РС) – 1 фл., 13 мл, раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фл., 13 мл, концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твинном (ФСБ-Тх-25) – 1 фл., 28 мл, субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фл., 13 мл, тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фл., 1,5 мл, стоп-реагент – 1 фл., 12 мл, пленка для заклевывания планшета – 3 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт.; наклейки для пипетки – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	6	18 550,00	111 300,00	18 370,00
28	<p><i>Trichomonas vaginalis</i> – IgG-ИФА Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к <i>Trichomonas vaginalis</i> 96 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к <i>Trichomonas vaginalis</i>. Характеристики набора: Метод определения основан на твердофазном иммуноферментном анализе с применением антигена цитозагезина <i>Trichomonas vaginalis</i>, который иммобилизован в лунках полистироловых планшетов. Во время первой инкубации происходит связывание специфических IgG к <i>Trichomonas vaginalis</i>, содержащихся в исследуемых образцах сывоток крови, с иммобилизованным на поверхности лунок стрипов антигеном <i>Trichomonas vaginalis</i>. На втором этапе антитела к IgG человека, меченные пероксидазой хрена, связываются с комплексом «антиген-антитело». Во время третьей инкубации с раствором тетраметилбензидина происходит окрашивание раствора в лунках, содержащих комплексы «антиген-антитело». Количество определений: Набор рассчитан на проведение 96 анализов. Возможны 12 независимых постановок ИФА по 8 анализов каждая, включая контроль (по 3 лунки используют для постановки контролей). Анализируемые образцы: Допускается использование образцов, хранящихся при температуре (2-8) °С не более 5 суток, либо при температуре минус (20±3) °С, если необходимо более длительное хранение. Объем анализируемого образца: 20 мкл. Чувствительность по IgG к <i>Trichomonas vaginalis</i> по стандартной панели предприятия 100 %. Специфичность по IgG к <i>Trichomonas vaginalis</i> по стандартной панели предприятия 100 %. Длительность анализа: 90 минут. Регистрация и оценка результатов: Результаты ИФА регистрировать с помощью спектрофотометра, изжера ОП в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр – в диапазоне 620-650 нм. Допустима регистрация результатов только с фильтром 450 нм. Выведение спектрофотометра на нулевой уровень («бланк») осуществляется по воздуху. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованным антигеном <i>Trichomonas vaginalis</i> – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+), инaktivированный – 1 фл., 0,5 мл, отрицательный контрольный образец (К-), инaktivированный – 1 фл., 1 мл, конъюгат, дифференцированный – 1 фл., 2,5-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твинном – 1 фл., 28 мл, раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3 мл, раствор для разведения сывоток (РС) – 1 фл., 13 мл, раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фл., 13 мл, раствор тетраметилбензидина (ТМБ) – 1 фл., 13 мл, стоп-реагент – 1 фл., 12 мл. Набор дополнительно комплектуется пленками для заклевывания планшета – 3 шт.; ванночками для реагентов – 2 шт.; наклейками для пипетки на 4-2000 мкл – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: Транспортирование набора должно проводиться при температуре (2-8) °С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С не более 10 суток. Замораживание не допускается. Хранение набора в упаковке предприятия-изготовителя должно проводиться при температуре (2-8) °С. Замораживание не допускается. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	3	58 400,00	175 200,00	57 820,00

29	<p>Ureaplasma urealyticum - IgA - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса А к антигенам Ureaplasma urealyticum) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса А к антигенам Ureaplasma urealyticum. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса А к Ureaplasma urealyticum за счёт их взаимодействия с очищенными рекомбинантными антигенами Ureaplasma urealyticum, иммобилизованными на поверхности лунки планшета. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 20 мкл. Чувствительность и специфичность по иммуноглобулину класса А к антигенам Ureaplasma urealyticum — 100%. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами Ureaplasma urealyticum (PK) — 1 фл., 13 шт.; раствор для предварительного разведения (РПР) — 1 фл., 3 шт.; разводящий буфер для сывороток (РС) — 1 фл., 13 шт.; раствор для разведения конъюгата (К+) — 1 фл., 13 шт.; конъюгат (антигена к IgA человека, меченные пероксидазой хрена) — 1 фл., 13 шт.; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твинном (ФСБ-Тх-25) — 1 фл., 28 шт.; раствор тетраметилбензидамина (ТМБ) — 1 фл., 13 шт.; стоп-реагент — 1 фл., 12 шт.; планшет для заклеивания планшета — 3 шт.; пластиковые ванночка для реагентов — 2 шт.; наконечники для пипеток — 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов — 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ</p>	набор	5	58 400,00	292 000,00	57 820,00
30	<p>Ureaplasma urealyticum - IgG - ИФА (Тест-система иммуноферментная для выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Ureaplasma urealyticum) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Ureaplasma urealyticum. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса G к Ureaplasma urealyticum за счёт их взаимодействия с очищенными рекомбинантными антигенами Ureaplasma urealyticum, иммобилизованными на поверхности лунки планшета. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 20 мкл. Чувствительность и специфичность по иммуноглобулину класса G к антигенам Ureaplasma urealyticum — 100%. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами Ureaplasma urealyticum (PK) — 1 фл., 13 шт.; раствор для предварительного разведения (РПР) — 1 фл., 3 шт.; разводящий буфер для сывороток (РС) — 1 фл., 13 шт.; конъюгат (антигена к IgG человека, меченные пероксидазой хрена) — 1 фл., 13 шт.; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твинном (ФСБ-Тх-25) — 1 фл., 28 шт.; раствор тетраметилбензидамина (ТМБ) — 1 фл., 13 шт.; стоп-реагент — 1 фл., 12 шт.; планшет для заклеивания планшета — 3 шт.; пластиковые ванночка для реагентов — 2 шт.; наконечники для пипеток — 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов — 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	5	58 400,00	292 000,00	57 820,00
31	<p>Хлами С trachomatis- IgG-стрип (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса G к антигенам Chlamydia trachomatis в сыворотке (плазме) крови человека) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса G к Chlamydia trachomatis. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека видоспецифические антитела класса G к Chlamydia trachomatis за счёт их взаимодействия с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на поверхности лунки стрипов. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 20 мкл. Чувствительность по ОСО 42-28-313-00, включающего образцы сывороток, содержащие IgG к антигенам Chlamydia trachomatis, 100%. Специфичность: по ОСО 42-28-313-00, включающего образцы сывороток, не содержащие IgG к антигенам Chlamydia trachomatis, 100%. Длительность анализа: 85 минут; Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами С. trachomatis — 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) — 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) — 1 фл., 1 мл; конъюгат (антигена к IgG человека, меченные пероксидазой хрена) — 1 фл.; раствор для предварительного разведения (РПР) — 1 фл., 3 шт.; раствор для разведения сывороток (РС) — 1 фл., 13 шт.; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твинном (ФСБ-Тх-25) — 1 фл., 28 шт.; раствор тетраметилбензидамина (ТМБ) — 1 фл., 13 шт.; стоп-реагент — 1 фл.; пленка для заклеивания планшета — 3 шт.; ванночка для реагентов — 2 шт.; наконечники для пипеток — 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Концентрированный раствор конъюгата — при (2-8)°С до 1 месяца. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	5	42 000,00	210 000,00	41 580,00
32	<p>Хлами С trachomatis- IgM-стрип (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса М к антигенам Chlamydia trachomatis) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса М к Chlamydia trachomatis. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека видоспецифические антитела класса М к Chlamydia trachomatis за счёт их взаимодействия с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на поверхности лунки стрипов. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Чувствительность по IgM к Chlamydia trachomatis по стандартной панели положительных образцов предприятия СПШ 05-2-181, 100%. Специфичность: по IgM к Chlamydia trachomatis по стандартной панели отрицательных образцов предприятия СПШ 05-2-181, 100%. Длительность анализа: 85 минут; Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами С. trachomatis — 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) — 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) — 1 фл., 1 мл; конъюгат (антигена к IgM человека, меченные пероксидазой хрена) — 1 фл.; раствор для предварительного разведения (РПР) — 1 фл., 3 шт.; раствор для разведения сывороток (РС) — 1 фл., 13 шт.; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твинном (ФСБ-Тх-25) — 1 фл., 28 шт.; раствор тетраметилбензидамина (ТМБ) — 1 фл., 13 шт.; стоп-реагент — 1 фл.; пленка для заклеивания планшета — 3 шт.; ванночка для реагентов — 2 шт.; наконечники для пипеток — 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов — 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Концентрированный раствор конъюгата — при (2-8)°С до 1 месяца. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	5	46 500,00	232 500,00	46 040,00

33	<p>Хлами С. Trachomatis – IgA (Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса А к антигенам Chlamydia trachomatis) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса А к Chlamydia trachomatis. Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека видоспецифические антитела класса А к Chlamydia trachomatis за счет их взаимодействия с иммобилизованными на поверхности лунки стрипов рекомбинантным антигеном. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 20 мкл. Чувствительность по видоспецифическим IgA к Chlamydia trachomatis — 100%. Специфичность по видоспецифическим IgA к Chlamydia trachomatis, - 100%. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами С. trachomatis – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 1 мл; конъюгат (антитела к IgA человека, меченые пероксидазой хрена) – 1 фл.; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3 мл; раствор для разведения сыровотки (РС) – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; пленка для заклеивания планшета – 3 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт.; ванночка для заклеивания планшета – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Концентрированный раствор конъюгата – при (2-8)°С до 1 месяца. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	5	46 500,00	232 500,00	46 040,00
34	<p>В-Нас-антиген (Тест-система иммуноферментная для определения Нбс-антигена с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител (Одностадийная постановка) Чувствительность — 0,05нг/мл по ОСО ГИСК) 12x8 определений</p>	<p>Тест-система иммуноферментная для выявления HbsAg с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител. Принцип метода заключается во взаимодействии HbsAg с моноклональными антителами на поверхности лунки планшета. Комплекс «антиген-антитело» выявляют с помощью конъюгата поликлональных антител с пероксидазой хрена. Минимальная концентрация HbsAg, выявляемая с помощью тест-системы, составляет по отраслевому стандартному образцу (ОСО) HbsAg 0,05 МЕ/мл. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 100 мкл. Чувствительность: 100%. 0,05 МЕ/мл при проходах 1 и 2, 0,1 МЕ/мл при проходе 3. Специфичность: по ОСО 42-28-311 -00 100%. Длительность анализа: от 90 минут; Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650нм; Комплектация набора: Планшет разборный с иммобилизованными моноклональными антителами к HbsAg - 1шт. Слабоположительный контрольный образец HbsAg (К-слаб) - 1 флакон, Положительный контрольный образец (К+) - 1 флакон, Отрицательный контрольный образец (К-) - 1 флакон, Конъюгат - 1 флакон, Раствор для разведения конъюгата (РК) - 1 флакон, 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Тх25) - 1 флакон, Цитратно-фосфатный буферный раствор (ЦФР) 1 флакон, Тетраметилбензидин (ТМБ) - 1 флакон, Стоп-реагент - 1 флакон, Пленка для заклеивания планшета - 2 шт, Ванночка для реагентов - 2 шт, Наконечники для пипетки на 4-200 мкл - 16 шт, Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 24 месяца. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	15	22 400,00	336 000,00	22 180,00
35	<p>В-Нбс-антиген, подтверждающий тест (Тест-система иммуноферментная для подтверждения присутствия Нбс антигена с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител (Одностадийная постановка) Чувствительность — 0,05нг/мл по ОСО ГИСК) 6x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия антигена В в остром и хроническом периодах заболевания (конкурентный ИФА) HbsAg в исследуемом образце с помощью поликлональных антител, содержащихся в растворе подтверждающего агента. Поликлональные антитела в растворе подтверждающего агента реагируют с антигенными детерминантами HbsAg, препятствуя связыванию антигена с антителами на твердой фазе и в составе конъюгата. При наличии в образце HbsAg наблюдается не менее чем 50% снижение значения оптической плотности (ОП) в конкурентном ИФА по сравнению со значением при ИФА. Чувствительность контролируется по разведениям стандартного образца предпритяга, содержащего HbsAg субтитров ad и ау. Растворы СОП HbsAg ad, ау с концентрацией HbsAg 0,05 МЕ/мл и ед. П-Э/мл (проходур 1) и 0,01 МЕ/мл и ед. П-Э/мл (проходур 2) должны интерпретироваться как положительные, т.е. содержание HbsAg. Специфичность контролируется по стандартной панели предпритяга образцов сыровоток крови, не содержащих HbsAg, и составляет 100%. Все сыровотки СИП (100%) должны интерпретироваться как отрицательные, т.е. не содержащие HbsAg. Диагностическая чувствительность: клинические испытания, проведенные на положительных образцах сыровоток и плазм крови от больных гепатитом В в острой и хронической формах, показали 100% чувствительность (интервал 98,9%-100% с доверительной вероятностью 90%). Диагностическая специфичность: клинические испытания, проведенные на отрицательных образцах сыровоток и плазм крови от условно здоровых доноров крови, больных с другими инфекционными заболеваниями (больные гепатитом С, гепатитом А, ВИЧ-инфицированные пациенты), пациентов с положительными ревматоидными фактором, беременным и многорожавшим женщинам, показали 100% специфичность (интервал 98,7%-100% с доверительной вероятностью 90%). Количество исследований: набора рассчитан на проведение 48 анализов, включая контроль. Для исследования небольшой партии проб возможны 6 независимых постановок ИФА по 8 анализов, включая контрольные. Возможно использование набора в автоматических ИФА-анализаторах. Анализируемые образцы: Для анализа использовать образцы сыровотки и плазмы (полученные с использованием в качестве антикоагулянта цитрата натрия, гепарина или ЭДТА). Допускается использование образцов, хранившихся при температуре (2-8)°С не более 5 суток, либо при температуре минус (20±4)°С, если необходимо более длительное хранение (допускается однократное замораживание/размораживание). Объем анализируемого образца: 100 мкл. Длительность анализа: от 80 минут; Регистрация и оценка результатов: Результаты ИФА при основном измерении регистрируются с помощью спектрофотометра, измеряя ОП в двухволновом режиме: основной фильтр - 450 нм, референс-фильтр - в диапазоне 620-655 нм. Допустима регистрация результатов и без референс-фильтра. Результаты ИФА при вспомогательном измерении проводят с фильтром 450 нм без референс-фильтра. Выявление спектрофотометра на нулевой уровень («бланк») осуществлять по воздуху. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованными моноклональными антителами к HbsAg - 1 шт.; положительный контрольный образец (К+), инaktivированный, содержит 4,0±2,0 МЕ/мл HbsAg - 1 фл., 1,5 мл; слабоположительный контрольный образец (К-слаб), инaktivированный, содержит 0,2±0,1 МЕ/мл HbsAg - 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-), инaktivированный - 1 фл., 2,5 мл; конъюгат - 1 шт.; поликлональные антитела к HbsAg, меченые пероксидазой хрена - 1 фл., 0,7 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) - 1 фл., 7 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) - 1 фл., 28 мл; тетраметилбензидин, концентрат (ТМБ) - 1 фл., 1,5 мл; раствор подтверждающего агента (РПА) - 1 фл., 0,8 мл; раствор для разведения образцов (РРО) - 1 фл., 21 мл; субстратный буферный раствор (СБР) - 1 фл., 13 мл; стоп-реагент - 1 фл., 12 мл. Набор дополнительно комплектуется: пленками для заклеивания планшета - 2 шт.; ванночками для реагентов - 2 шт.; наконечниками для пипеток на 4-200 мкл - 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: Транспортирование набора должно осуществляться в соответствии с требованиями, указанными на упаковке. Срок годности: 24 месяца. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	5	32 400,00	162 000,00	32 080,00

36	<p>анти ВГС (Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов М и G к вирусу гепатита С) 12x8 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С. Характеристики набора: основным свойством набора является способность выявлять в сыворотках (плазме) крови человека антитела к ВГС (IgG и IgM) за счет их взаимодействия с рекомбинантными антигенами, иммобилизованными на поверхности лунок планшета. Образование комплекса антиген-антитело выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 40 мкл. Чувствительность: 100% при контроле сывороток стандартной панели, содержащих и не содержащих антитела к вирусу гепатита С (ОСО 42-28-310-02П). Специфичность: 100% при контроле сывороток стандартной панели, содержащих и не содержащих антитела к вирусу гепатита С (ОСО 42-28-310-02П). Длительность анализа: от 75 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650нм. Комплектация набора: Планшет цельный или планшет разборный - 1 шт, Положительный контрольный образец (К+) - 1 флакон, Отрицательный контрольный образец (К-) - 1 флакон, Кольюгат - 1 флакон, 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Тх25) - 1 флакон, Раствор для предварительного разведения (РПР) - 1 флакон, Раствор для разведения сывороток (РС) - 1 флакон, Раствор для разведения конъюгата (РК) - 1 флакон, Субстратный буферный раствор (СРБ) - 1 флакон, Тетраметилбензидин (ТМБ) - 1 флакон, Стоп-реагент - 1 флакон, Пленка для заклеивания планшета - 3 шт, Ванночка для реагентов - 2 шт, Наконечники для пипетки на 4-200 мкл - 16 шт, Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Концентрированный раствор конъюгата (в предварительном разведении) подлежат хранению при (2-8)°С до 1 месяца. Срок годности: 24 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	15	22 400,00	336 000,00	22 180,00
----	---	--	-------	----	-----------	------------	-----------

37	<p>анти-ВГС подтверждающий тест (Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов классов М и G к вирусу гепатита С) 48 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С. Характеристика набора: основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела к ВГС (IgG и IgM) за счет их взаимодействия с рекомбинантными антигенами, иммобилизованными на поверхности лунки планшета. Образование антиген-антитело выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: Набор реагентов рассчитан на проведение 48 анализов, включая контроль. Предусмотрено использование набора частями, в зависимости от количества проб (от 1 анализируемого образца до 45). Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности. Возможно использование набора в автоматизированном режиме. Для анализа использовать образцы сыворотки и плазмы (полученной с использованием в качестве антикоагулянта цитрата натрия, гепарина или ЭДТА). Допускается использование образцов, хранящихся при температуре (2-8) °С не более 5 суток, либо при минус (20±3) °С если необходимо более длительное хранение. Любильно высушенные препараты крови перед исследованием растворяют в соответствии с инструкцией по применению данного препарата. Жидкие препараты крови, за исключением препаратов иммуноглобулинов, исследовать неразведенными. Препараты иммуноглобулинов перед исследованием разводить в 10 раз дистиллированной водой. Объем анализируемого образца: 40 мкл. Чувствительность: Результат качественного выявления набором иммуноглобулинов классов G и M к ВГС должен соответствовать требованиям стандартной панели сывороток, содержащих и не содержащих антитела к вирусу гепатита С: чувствительность по образцам сыворотки и плазм крови, взятых от больных гепатитом С в острой и хронической форме, показали 100% чувствительность. Результаты ИФА исследуемым образцом (контролями) протестировать изменение цвета раствора в лунке планшета. Степень изменения цвета у различных образцов может отличаться. Возможен контроль внесения образца (контролей) в лунки с РС с помощью спектрофотометра, при длине волны 620 нм. оптическая плотность в каждой из лунок, содержащих РС и исследуемый образец должна быть больше 0,400 о.е. Длительность анализа: от 75 минут. Регистрации и оценка результатов: Результаты ИФА регистрировать с помощью спектрофотометра, измеряя ОП в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр в диапазоне 620–650 нм. Допускается регистрация результатов только с фильтром 450 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами вируса гепатита С, готовый для использования – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащий антитела к ВГС, готовый для использования – 1 фл., 1 мл, отрицательный контрольный образец (K-) на основе инактивированной сыворотки крови человека, не содержащий антител к ВГС, готовый для использования – 1 фл., 1 мл, конъюгат (Смесь антител к IgG и IgM человека, меченых пероксидазой хрена), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения сывороток (РС) – 1 фл., 10 мл; тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фл., 13 мл; 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т-25) – 1 фл., 28 мл; стоп-реагент, готовый для использования – 1 фл., 12 мл. Набор дополнительно комплектуется: пленками для заклеивания планшета – 3 шт., ванночками для реагента – 2 шт., наклейками для пипеток – 16 шт. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 24 месяца. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	набор	5	39 800,00	199 000,00	39 410,00
38	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к SARS-CoV-2, 96 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к SARS-CoV-2, предназначен для качественного определения иммуноглобулинов класса М (IgM) к SARS-CoV-2 в сыворотке (плазме) крови человека твердофазного иммуноферментного анализа. Набор можно использовать при диагностике COVID-19. Набор рассчитан на проведение анализа 96 образцов, включая контрольные образцы. Возможно дробное использование набора. Метод определения основан на двухстадийном варианте твердофазного иммуноферментного анализа. На первой стадии анализа происходит связывание содержащихся в анализируемом образце IgM с иммобилизованными на внутренней поверхности лунки моноспецифическими антителами к IgM человека. На второй стадии связывания IgM к SARS-CoV-2 взаимодействуют с конъюгатом рекомбинантного антигена SARS-CoV-2 с пероксидазой хрена. При инкубации с раствором тетраметилбензидина происходит окрашивание раствора в лунках, содержащих образовавшиеся иммунные комплексы. Интенсивность окрашивания пропорциональна концентрации IgM к SARS-CoV-2 в анализируемом образце. После остановки реакции добавлением стоп-реагента результаты анализа регистрируются измерением оптической плотности в лунках планшета. В состав набора входят все необходимые для исследования реагенты и контрольные образцы, кроме дистиллированной воды. Дополнительно комплектуется: разборный планшет для предварительного разведения исследуемых образцов, пленками для заклеивания планшета 2 шт., ванночками для дозаторов на 2-200 мкл 16 шт., ванночками для реагентов 2 шт.</p> <p>Для анализа используются образцы сыворотки крови человека или образцы плазмы крови, полученной с использованием в качестве антикоагулянта ЭДТА или цитрата натрия, которые допускается хранить при температуре (2-8)°С до 5 суток или при температуре минус 18°С и ниже, если требуется более длительное хранение. Все компоненты набора, содержащиеся в своем составе материалы человеческого происхождения, инактивированы. Образцы, содержащие гемоглобин в концентрации до 10 мг/мл, билирубин в концентрации до 0,2 мг/мл, триглицериды в концентрации до 20 мг/мл пригодны для использования. Диагностическая чувствительность выявления IgM к SARS-CoV-2: клинические испытания, проведенные на положительных образцах сыворотки и плазмы крови, полученных от пациентов - 100% чувствительность (интервал 95,2% – 100%, с достоверной вероятностью 95%). Диагностическая специфичность выявления IgM к SARS-CoV-2: клинические испытания, проведенные на отрицательных образцах сыворотки и плазмы крови, полученных от пациентов - 100% специфичность (интервал 98,6% – 100%, с достоверной вероятностью 95%).</p> <p>Не имеет перекрестной реакции с образцами сыворотки крови от беременных женщин и пациентов с другими гетерологичными заболеваниями, содержащими специфические IgM: грипп А и В, аденовирусная инфекция, риновирусная инфекция, коронавирусная инфекция, вызванная HCoV-229E, SARS-CoV и MERS-CoV; инфекция, вызванная вирусом Varicella Zoster, цитомегаловирусом, вирусом кори, вирусом Rubella, вирусом простого герпеса первого типа, вирусом Эпштейна-Барр, бактериальная пневмония и бронхит, вызванные Mycoplasma pneumoniae и Chlamydia pneumoniae, HBV-инфекция, HCV-инфекция, HIV-1,2 – инфекция, инфекция, вызванная Mycobacterium tuberculosis. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА). Методика набора на определение IgG совместима с методикой на IgM.</p>	набор	1	87 000,00	87 000,00	86 130,00

<p>39</p> <p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к SARS-CoV-2, 96 определений</p>	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к SARS-CoV-2. Предназначен для качественного определения иммуноглобулинов класса G (IgG) к SARS-CoV-2 в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа. Набор можно использовать при диагностике COVID-19. Набор рассчитан на проведение анализа 96 образцов, включая контрольные образцы. Возможно дробное использование набора. Метод определения основан на двухстадийном «непрямом» варианте твердофазного иммуноферментного анализа. На первой стадии анализа, содержащиеся в исследуемых образцах специфические антитела (в том числе IgG) связываются с иммобилизованным на поверхности лунок планшета рекомбинантным антигеном SARS-CoV-2. На второй стадии конъюгат моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена взаимодействует с комплексами «антиген-IgG». При инкубации с раствором тетраметилбензидина происходит окрашивание раствора в лунках, содержащих образцы, образованные комплексом «антиген-IgG-конъюгат». Интенсивность окрашивания пропорциональна концентрации IgG к SARS-CoV-2 в анализируемом образце. После остановки реакции добавлением стоп-реагента результаты анализа регистрируются измерением оптической плотности в лунках планшета. В состав набора входят все необходимые для исследования реагенты и контрольные образцы, кроме дистиллированной воды. Дополнительно комплектуется: разбавочный планшет для предварительного разведения исследуемых образцов, пленками для заклеивания планшета 2 шт., наконечниками для дозаторов на 2-200 мкл 16 шт. ванночками для реагентов 2 шт. Для анализа используются образцы сыворотки крови человека или образцы плазмы крови, полученной с использованием в качестве антикоагулянта ЭДТА или цитрата натрия, которые допускается хранить при температуре 2-8°C до 5 суток или при температуре минус 18°C и ниже, если требуется более длительное хранение. Все компоненты набора, содержащиеся в своем составе материалы человеческого происхождения, инaktivированы. Образцы, содержащие гемоглобин в концентрации до 10 мг/мл, билирубин в концентрации до 0,2 мг/мл, триглицериды в концентрации до 20 мг/мл пригодны для использования. Диагностическая чувствительность выявления IgG к SARS-CoV-2: клинические испытания, проведенные на положительных образцах сыворотки и плазмы крови, полученных от пациентов - 100% чувствительность (интервал 95,7% - 100%, с доверительной вероятностью 95%). Диагностическая специфичность выявления IgG к SARS-CoV-2: клинические испытания, проведенные на отрицательных образцах сыворотки и плазмы крови, полученных от пациентов - 100% специфичность (интервал 98,5% - 100%, с доверительной вероятностью 95%). Не имеет перекрестной реакции с образцами сыворотки крови от беременных женщин и пациентов с другими гетерологичными заболеваниями, содержащими специфические IgG: грипп А и В, аденовирусная инфекция, риновирусная инфекция, коронавирусная инфекция, вызванная HCoV-229E, SARS-CoV и MERS-CoV, инфекции, вызванная вирусом Varicella Zoster, цитомегаловирусом, вирусом кори, вирусом Rubella, вирусом простого герпеса первого типа, вирусом Эпштейн-Барр, бактериальная пневмония и бронхит, вызванные Mycoplasma pneumoniae и Chlamydia pneumoniae, HBV-инфекция, HCV-инфекция, HIV-1,2 - инфекция, инфекция, вызванная Mycobacterium tuberculosis 00% межсерийную воспроизводимость результатов. Коэффициент вариации ОП не более 8%. Время исследования до 90 минут, не считая времени на внесение реагентов. Измерение оптической плотности растворов в лунках производится на спектрофотометре в двухволновом режиме при основной длине волны 450 нм и длине волны сравнения в диапазоне 620-655 нм. Допускается измерение при одной длине волны - 450 нм. Срок годности набора до 12 месяцев со дня выпуска при температуре 2-8°C. Допускается транспортирование при температуре до 26°C не более 10 суток. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ЛАЗУРИТ и ГП (ИФА). Методика набора на определение IgG совместима с методикой на IgM.</p>	<p>1</p> <p>набор</p>	<p>87 000,00</p>	<p>87 000,00</p>	<p>86 130,00</p>
<p>40</p> <p>Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации интерлейкина 6 в биологических жидкостях человека и культуральных сред. Чувствительность: 0,5 пг/мл. Диапазон измерений: 0-300 пг/мл. 96 определений</p>	<p>После завершения материала удаляется отмычкой. Связавшийся ИЛ-6 взаимодействует во время второй инкубации с конъюгатом ЛЭТ (биотинилированные антитела к ИЛ-6 человека). Несвязавшийся конъюгат №1 удаляется отмычкой. На третьей стадии связавшийся конъюгат №1 взаимодействует при инкубации с конъюгатом №2 (стрептавидин-пероксидаза хрена). Несвязавшийся конъюгат №2 удаляется отмычкой. Во время инкубации с раствором тетраметилбензидина происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окраски пропорциональна концентрации ИЛ-6 в анализируемых образцах. Количество определений: Набор рассчитан на проведение анализа в дублях 41 неизвестного, 6 калибровочных образцов и 1 контрольного образца, всего 96 определений при одновременном использовании всех стрипов планшета. Анализлируемые образцы: Для проведения анализа не следует использовать гемолизованную, мутную сыворотку крови. Образцы сыворотки крови можно хранить при температуре 2-8°C не более 24 ч или при температуре минус 20°C (и ниже) не более 3 мес. Допускается хранение до 1 года при температуре не выше минус 40°C. Замороженные образцы должны быть быстро разморожены и тщательно перемешаны до однородной консистенции. Повторное замораживание / размораживание образцов сыворотки крови не допускается. Образцы сывороток крови, содержащие осадок, необходимо очистить центрифугированием при 3000 об/мин в течение 10-15 минут или при 10 000 об/мин в течение 3 минут. Свежеотбранные образцы мочи допускается хранить не более 6 часов при температуре не выше 25°C. Объем анализируемого образца: 100 мкл. Специфичность: Не обнаружено перекрестной реакции используемых в наборе антител к ИЛ-6 с другими цитокинами. Воспроизводимость. Коэффициент вариации результатов определения ИЛ-6 в одном и том же образце с использованием набора не превышает 8%. Чувствительность. Минимально определяемая концентрация ИЛ-6 не превышает 0,5 пг/мл. Линейность. Зависимость концентрации ИЛ-6 в образцах сыворотки крови при разведении их сывороткой крови, не содержащей ИЛ-6, и в образцах мочи при разведении их мочой, не содержащей ИЛ-6, имеет линейный характер в диапазоне концентраций 5,6-300 пг/мл и составляет 90-110%. Точность. Данный аналитический параметр проверяется тестом на «открытие» - соответствие измеренной концентрации ИЛ-6 предписанной в образце, полученной путем смешивания равных объемов контрольного образца и калибровочного образца 16,7 пг/мл. Процент «открытия» составляет 90-110%. Клиническая проверка. Концентрацию ИЛ-6 измеряли в сыворотке крови, взятой с 9 до 11 ч, у 185 здоровых доноров юго-восточного региона Западной Сибири в возрасте 20-50 лет. Уровень ИЛ-6 не превышал 10 пг/мл. Концентрацию ИЛ-6 измеряли в утренней порции мочи у 86 здоровых доноров юго-восточного региона Западной Сибири в возрасте 33-66 лет и 45 детей в возрасте до 14 лет. Уровень ИЛ-6 не превышал 11 пг/мл. Длительность анализа: 235 минут. Регистрация и оценка результатов. Измерить величину оптической плотности растворов в лунках стрипов на спектрофотометре вертикального сканирования в двухволновом режиме: при основной длине волны 450 нм и длине волны сравнения в диапазоне 620-655 нм; или при длине волны 450 нм (выведение спектрофотометра на нулевой уровень («бланк») осуществлять по воздуху). Комплектация набора: планшет разбортный (12 восьмилучных стрипов) с иммобилизованными на внутренней поверхности моноклональными антителами к ИЛ-6, готовый для использования - 1 шт.; калибровочные образцы на основе сыворотки крови человека, аттестованные относительно стандарта ИЛ-6 (фирма R&D Systems, Inc., США D6050), содержащие известные количества ИЛ-6 - 0; 5,6; 16,7; 50; 150; 300 пг/мл; концентрации ИЛ-6 в калибровочных образцах могут несколько отличаться от указанных величин, точные величины указаны на этикетках флаконов, лиофилизированные - 6 флаконов, контрольный образец на основе сыворотки крови человека с известным содержанием ИЛ-6, лиофилизированный - 1 флакон; конъюгат №1 - биотинилированный антитела к ИЛ-6, готовый для использования - 1 фла., 13 мл, конъюгат №2 - стрептавидин-пероксидаза хрена, готовый для использования - 1 фла., 13 мл; раствор для восстановления калибровочных и контрольных образцов (D6050) - 1 фла., 7,0 мл; раствор для разведения образцов (D6050) - 1 фла., 13 мл; 25 шт. штативов для размещения образцов, флаконов, растворов с этикетками (D6050, T-25).</p>	<p>набор</p>	<p>150 000,00</p>	<p>150 000,00</p>	<p>148 500,00</p>

<p>Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации прокальцитонина в сыворотке (плазме) крови человека. Чувствительность: 0,04 нг/мл. Диапазон измерений: 0-12,8 нг/мл. Срок годности набора: 18 месяцев. 12*8 определений</p> <p>Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации прокальцитонина в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА уа первой стадии исследуемые и контрольные образцы инкубируют в лунках с конъюгатом No1 (поликлональные антитела к ПКТ человека с биотинном). На третьей стадии связавшегося конъюгата No1 взаимодействует при инкубации с пероксидазы хрена – перекиси водорода и хромогена – тетраметилбензида. Количество связавшегося конъюгата No2 определяют цветной реакцией с использованием субстрата анализируемого образца. Количество окрашивания пропорционально концентрации ПКТ в исследуемом образце. Включая контроль. Объем анализируемого образца: 50 мкл. Специфичность. Наличие химотерапии, вазоктивных лекарственных препаратов, болеутоляющих средств, антикоагулянтов или мочегонных средств на измерение ПКТ не выявлено. Восприимчивость. Коэффициент вариации результатов определения содержания ПКТ в одном и том же образце с использованием набора «Прокальцитонин – ИФА – БЕСТ» не превышает 8%. Чувствительность. Минимально определяемая концентрация ПКТ не превышает 0,04 нг/мл. Длительность анализа: 145 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными моноклональными антителами к ПКТ – 1 шт., конъюгат No2, строптавидин – пероксидазы хрена – 1 фл.; конъюгат No1, биотинилированные поликлональные антитела к ПКТ – 1 фл., 13 мл; конъюгат No2, строптавидин – пероксидазы хрена – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения образцов (РРО) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензида (раствор ТМБ плюс) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; планка для закисления планшета – 3 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 4 шт.; наконечники для пипеток – 32 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Хранение калибровочных и контрольных образцов: хранить при течение 4 недель. Если необходимо более длительное хранение, образцы следует заморозить и хранить при температуре -20°С в течение всего срока годности. Допускается шестикратное замораживание и оттаивание образцов. Срок годности: 12 месяцев.</p>	<p>набор</p>	<p>1</p>	<p>90 000,00</p>	<p>90 000,00</p>	<p>89 100,00</p>
<p>Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего иммуноглобулина класса Е в сыворотке крови. Характеристики набора: В ходе ИФА на первой стадии анализа калибровочные пробы с известной концентрацией IgE и исследуемые образцы инкубируются в лунках планшета с иммобилизованными моноклональными антителами (МКАТ) к IgE. На второй стадии связавшийся в лунках IgE обрабатывают конъюгатом МКАТ к IgE с пероксидазой. Образовавшиеся иммунные комплексы выявляют шестой реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромогена – тетраметилбензида. Интенсивность окрашивания пропорциональна концентрации IgE в анализируемом образце. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 15 мкл. Чувствительность анализа – 2,5 МЕ/мл IgE. Специфичность. В наборе «ИФА – БЕСТ» используются моноклональные антитела, обладающие высокой специфичностью к IgE. Перекрестного связывания с IgG, IgM, IgA или альбумином в физиологических концентрациях не наблюдалось. «Ху»-эффект при использовании набора реагентов не фиксируется. Оптическая плотность образцов сыворотки с концентрацией IgE до 10000 МЕ/мл всегда превышает оптическую плотность пробы с максимальной концентрацией. Длительность анализа: 55 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными МКАТ к IgE человека – 1 шт.; конъюгат МКАТ к IgE с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; калибровочные пробы, 1 КО, К1, К2, К3, К4 и К5 с известной концентрацией IgE – 6 фл.; по 200 мкл; контрольный образец с известной концентрацией IgE – 1 фл., 200 мкл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора (ФСБ-Т-25) – 1 фл., 28 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 2 фл. По 12 мл; раствор тетраметилбензида (ТМБ плюс) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент, готовый для использования – 1 фл., 12 мл; планка для закисления планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагента – 2 шт.; наконечники для пипетки – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Дробное использование набора может быть реализовано не позднее 1 мес. с момента проведения первого иммуноферментного анализа. Срок годности: 12 месяцев. Наборы должны быть адаптированы на автоматический иммуноферментный анализатор ДАЗУРИТ и ГП (ИФА).</p>	<p>набор</p>	<p>2</p>	<p>43 000,00</p>	<p>86 000,00</p>	<p>42 570,00</p>
<p>Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации тиреотропного гормона в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА в лунках планшета при добавлении исследуемого образца и конъюгата во время инкубации происходит связывание сывороточного антигена ТТГ с моноклональными антителами к антигену ТТГ, иммобилизованными на внутренней поверхности лунки, и моноклональными антителами к ТТГ, конъюгированными с пероксидазой. Во время инкубации с раствором ТМБ происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окрашивания пропорциональна концентрации ТТГ в анализируемых образцах. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 50 мкл. Чувствительность. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация ТТГ не превышает 0,1 мМЕ/л. Специфичность. Не обнаружено перекрестной реакции моноклональных антител к бета-субединице ТТГ с хорионическим гонадотропином, фолликулином и лютеином. Восприимчивость. Коэффициент вариации результатов определения содержания ТТГ в одном и том же образце с использованием набора ТТГ – ИФА не превышает 8%. Длительность анализа: 75 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный (12 восьмилучных стрипов) с иммобилизованными моноклональными антителами к ТТГ – 1 шт.; калибровочные пробы, аттестованные по Второму международному стандарту ТТГ человека IRR 80/558, содержащие известные количества ТТГ – 0, 0,25; 1,0; 4,0; 8,0 и 16 мМЕ/л – 6 фл. по 0,7 мл; контрольный образец с известным содержанием ТТГ – 1 фл., 0,7 мл; конъюгат моноклональных антител к ТТГ с пероксидазой хрена, готовый для использования – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фл., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с винном (ФСБ-ТЧ25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензида (раствор ТМБ плюс) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; планка для закисления планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	<p>набор</p>	<p>1</p>	<p>28 300,00</p>	<p>28 300,00</p>	<p>28 020,00</p>

44	<p>Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободного триiodтиронина в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА в лунках планшета при добавлении исследуемого образца и конъюгата во время инкубации происходит разрушение комплексов триiodтиронин-транспортный белок и конкурентное связывание свободной фракции свороточного триiodтиронина и триiodтиронина, конъюгированного с пероксидазой, с поликлональными антителами к триiodтиронину, иммобилизованными на внутренней поверхности лунок. Во время инкубации с раствором ТМБ происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окрашивания пропорциональна концентрации ТЗ свободного в анализируемых образцах. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 50 мкл. Чувствительность: Минимальная достоверно определяемая концентрация ТЗ свободной – ИФА превышает 0,5 пмоль/л. Специфичность: Не обнаружено перекрестной реакции поликлональных антител к ТЗ с тироксином и диiodтиронином. Воспроизводимость: Коэффициент вариации результатов определения содержания ТЗ свобод. не превышает 8%. Длительность анализа: 75 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный (12 восьмилучных стрипов) с иммобилизованными поликлональными антителами к ТЗ – 1 шт.; калибровочные пробы, аттестованные по «Liprosheek Immulossay Plus Control Abbott Architect T3 total», содержащие известные количества ТЗ свобод. – 0, 1,25; 2,5; 5; 10; 20 пмоль/л – 6 фл. по 0,7 мл, контрольный образец с известным содержанием ТЗ свобод. – 1 фл., 0,7 мл, конъюгат триiodтиронина с пероксидазой хрена, концентрат – 1 фл., 1,3 мл, раствор для разведения конъюгата (РРК) – 1 фл., 13 мл, концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твинном (ФСБ-ТЧ25) – 1 фл., 28 мл, раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс) – 1 фл., 12 мл, стоп-реагент – 1 фл., 12 мл, пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	36 300,00	36 300,00	35 940,00
45	<p>Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободного тироксина в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА в лунках планшета при добавлении исследуемого образца и конъюгата во время инкубации происходит разрушение комплексов тироксин-транспортный белок и конкурентное связывание свободной фракции свороточного тироксина и тироксина, конъюгированного с пероксидазой, с моноклональными антителами к тироксину, иммобилизованными на внутренней поверхности лунок. Во время инкубации с раствором ТМБ происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окрашивания пропорциональна концентрации Т4 в анализируемых образцах. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 50 мкл. Чувствительность: Минимальная достоверно определяемая концентрация Т4 свобод. не превышает 1,0 пмоль/л. Специфичность: Не обнаружено перекрестной реакции моноклональных антител к Т4 с тироксином в составе комплексов, триiodтиронином и диiodтиронином. Воспроизводимость: Коэффициент вариации результатов определения содержания Т4 свобод. в одном и том же образце с использованием набора «Т4 свободный – ИФА» не превышает 8%. Длительность анализа: 75 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный (12 восьмилучных стрипов) с иммобилизованными моноклональными антителами к тироксину – 1 шт.; калибровочные пробы, аттестованные по «Liprosheek Immulossay Plus Control Abbott Architect T4 free», содержащие известные количества Т4 свобод. – 0, 5; 10; 20; 40 и 80 пмоль/л – 6 фл. по 0,7 мл, контрольный образец с известным содержанием Т4 свобод. – 6 фл. по 0,7 мл, конъюгат тироксина с пероксидазой хрена, концентрат – 1 фл., 1,3 мл, концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твинном (ФСБ-ТЧ25) – 1 фл., 28 мл, раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс) – 1 фл., 13 мл, стоп-реагент – 1 фл., 12 мл, пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	31 300,00	31 300,00	30 990,00
46	<p>Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации антител к тиреопероксидазе в сыворотке крови. Характеристики набора: В ходе ИФА в лунках планшета при добавлении исследуемого образца и конъюгата во время инкубации происходит связывание антител к тиреопероксидазе с тиреопероксидазой, иммобилизованной на внутренней поверхности лунок. Во время второй инкубации при добавлении конъюгата происходит связывание антител к IgG, конъюгированных пероксидазой, с антителами к тиреопероксидазе, иммобилизованными в ходе первой реакции. Во время инкубации с раствором ТМБ происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окрашивания пропорциональна концентрации Анти-ТПО в анализируемых образцах. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Чувствительность: Минимальная достоверно определяемая концентрация Анти-ТПО не превышает 5 МЕ/мл. Специфичность: Использование высокоочищенной тиреопероксидазы для иммобилизации на лунках планшета обеспечивает высокую специфичность анализа. Воспроизводимость: Коэффициент вариации результатов определения содержания Анти-ТПО в одном и том же образце с использованием набора «Анти-ТПО – ИФА» не превышает 8%. Длительность анализа: 75 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный (12 восьмилучных стрипов) с иммобилизованными тиреопероксидазой человека – 1 шт.; калибровочные пробы, аттестованные по международно-признанному референсному стандарту Анти-ТПО NIBSC 66/387, содержащие известные количества Анти-ТПО – 0, 25; 100; 250; 500; 1000 МЕ/мл – 6 фл. по 1,3 мл, контрольный образец с известным содержанием Анти-ТПО – 1 фл., 1,3 мл, конъюгат антител к IgG с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл, раствор для предварительного разведения сыороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл, раствор для разведения сыороток (РРС) – 1 фл., 12 мл, концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твинном (ФСБ-ТЧ25) – 1 фл., 28 мл, раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс) – 1 фл., 13 мл, стоп-реагент – 1 фл., 12 мл, пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	32 000,00	32 000,00	31 680,00
47	<p>Гребенки для процессора магнитных частей стерильные (уп 100 штук)</p>	упаковка	140 000,00	280 000,00	138 600,00

48	Глубоколуночные пластины для процессора магнитных частиц, стерильные (Уп 50 штук)	Глубоколуночный планшет на 96 лунок с V-образным дном и квадратной формой самой лунки. Изготовлен из бесцветного полипропилена, без покрытия. Объем каждой лунки 2,2 мл. Имеет низкое содержание тяжелых металлов и антистатические свойства, химически стабилен. Без пирогенов, ДНКазы/РНКаза. Выдерживает центрифугирование с ускорением 4000xg. Возможно подвергать длительному замораживанию до -860С. Может применяться для бактерий, клеток, белков, нуклеиновых кислот и других биологических образцов, проведения реакций, культивирования и длительного хранения. Адаптированы для работы на процессоре магнитных частиц AutoMag96. Для однократного использования.	упаковка	7	128 000,00	896 000,00	126 720,00
49	Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром 1-200 мкл стерильные в штативе 96 шт.	Наконечники с фильтром в штативе 1 — 200 мкл, бесцветные, прозрачные стерильные, свободные от ДНК-аз, РНК-аз и ингибиторов. Наконечники должны быть адаптированы на дозаторы имеющиеся на балансе лаборатории. Характеристика наконечника: материал: автоклавированный полипропилен (выдерживает температуру не менее 1210С в течении 20 минут), длина 50,8 мм, стерильные, бесцветные, имеют градуировку стандартного объема. Характеристика фильтра: размер пор 5-20 мкм, материал гидрофобный полиэтилен без добавлений. Штатив 96 шт.	упаковка	8	4 210,00	33 680,00	4 170,00
50	Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром 1-200 мкл стерильные без штатива № 1000	Наконечники с фильтром 1 — 200 мкл, бесцветные, прозрачные стерильные, свободные от ДНК-аз, РНК-аз и ингибиторов. Наконечники должны быть адаптированы на дозаторы имеющиеся на балансе лаборатории. Характеристика наконечника: материал: автоклавированный полипропилен (выдерживает температуру не менее 1210С в течении 20 минут), длина 50,8 мм; стерильные, бесцветные, имеют градуировку стандартного объема. Характеристика фильтра: размер пор 5-20 мкм, материал гидрофобный полиэтилен без добавлений. Без штатива, упаковка 1000 шт.	упаковка	25	29 800,00	745 000,00	29 510,00
51	Наконечники универсальные для дозаторов без фильтра 1-200 мкл, желтые, нестерильные в штативе 96 шт.	Наконечники в штативе без фильтра 1 — 200 мкл, желтые, не стерильные. Наконечники должны быть адаптированы на дозаторы имеющиеся на балансе лаборатории. Характеристика наконечника: материал: автоклавированный полипропилен (выдерживает температуру не менее 1210С в течении 20 минут), длина 50,8 мм; имеют градуировку стандартного объема. В штативе 96 шт.	упаковка	8	2 920,00	23 360,00	2 890,00
52	Наконечники универсальные для дозаторов 1-200 мкл, желтые, нестерильные № 1000	Наконечники без фильтра 1 — 200 мкл, желтые, не стерильные. Наконечники должны быть адаптированы на дозаторы имеющиеся на балансе лаборатории. Характеристика наконечника: материал: автоклавированный полипропилен (выдерживает температуру не менее 1210С в течении 20 минут), длина 50,8 мм; имеют градуировку стандартного объема. В упаковке по 1000.	штука	25	6 900,00	172 500,00	6 830,00
53	Пробирки типа Эппендорф 1,5 мл стерильные № 500	Пробирки типа Эппендорф 1,5 мл, прозрачные стерильные, свободные от ДНК-аз, РНК-аз и ингибиторов (упаковка 1000 шт). Характеристика пробирки: материал: автоклавированный, выдерживает температуру не менее 1210С в течении 15 минут, высота 40,9 мм, стерильные, бесцветные, имеют градуировку и дополнительное пространство для замораживания/нагревания. Эргономичная крышка на «шарнире», проклавываемая крышка, крышка и пробирка без острых краев, имеется матовая область для маркировки. Выдерживают центрифугирование до 25000xg. Подходят для оптических измерений. Упаковка 500 шт	штука	50	9 000,00	450 000,00	8 910,00
54	Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром 100-1000 мкл стерильные № 1000	Наконечники с фильтром 100 — 1000 мкл, длинные, прозрачные стерильные, свободные от ДНК-аз, РНК-аз и ингибиторов. Наконечники должны быть адаптированы на дозаторы имеющиеся на балансе лаборатории. Характеристика наконечника: материал: автоклавированный полипропилен (выдерживает температуру не менее 1210С в течении 20 минут), длина 86 мм; стерильные, бесцветные, имеют градуировку стандартного объема. Характеристика фильтра: размер пор не более 18-40 мкм; материал гидрофобный полиэтилен без добавлений. В упаковке 1000 шт.	штука	8	36 100,00	288 800,00	35 740,00

Условия платежа - за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной. Условия и срок поставки товара - в течение 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней. Место поставки - г.Нур-Султан, ул. Элия Молодагулова 26, склад аптеки

Председатель:

Ким Николай Ардалинович

Члены комиссии:

Куанышбаева Алия Муратовна

Касенова Дина Ахметовна

Кусайнова Асия Салаватовна

Тажиев Куаныш Болатович

Секретарь

Абдушев Даулетбек Серикович

Руководитель по клинической службе,

Руководитель сестринской службы,

Заведующая аптекой,

Бухгалтер,

Руководитель административного правового отдела

Менеджер по государственным закупкам